DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 2000 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

O6112737 **Image available**
COMPOSITION FOR ORGANIC EL ELEMENT AND MANUFACTURE OF ORGANIC EL ELEMENT

PUB. NO.: 11-054270 [JP 11054270 A]
PUBLISHED: February 26. 1999 (19990226)

INVENTOR(s): KIGUCHI HIROSHI

KANBE SADAO SEKI SHUNICHI

APPLICANT(s): SEIKO EPSON CORP

APPL. NO.: 09-204697 [JP 97204697]

FILED: July 30, 1997 (19970730)

INTL CLASS: H05B-033/10; B41J-002/01; C09K-011/06; H05B-033/14

ABSTRACT

PROBLEM TO BE SOLVED: To easily perform patterning of high accuracy in a short time, without the generation of flight curves and the cloggings in forming a pattern by an inkjet method.

SOLUTION: A composition for an organic EL element which includes a precursor of a conjugated organic polymer mainly forming the luminescent layers 106-108, and at least one kind of fluorescent coloring matter for changing the luminescent property of the luminescent layers 106-108, to be used in the pattern formation by an inkjet method equipped with at least one of the conditions that a contact angle to a material forming a nozzle face of an inkjet head 110, is 30-170°C, the viscosity is 1-20 cp, and the surface tension is 2-70 dyne. As the precursor in the composition, for example, polyvinylene phenylene or a derivative thereof can be used. As the fluorescent coloring matter, for example, rhodamine B, distyrylbiphenyl, coumatin, tetraphenyl butadiene, quinacridone and the derivatives thereof can be used.

COPYRIGHT: (C) 1999, JPO

7

DIALOG(R) File 352: Derwent

(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012277445

WPI Acc No: 1999-083551/199908

XRAM Acc No: C99-025328 XRPX Acc No: N99-060281

Luminescent layer composition for an electroluminescent element — comprising a poly-allylene vinylene type precursor for forming the layer, and a fluorescent dye for changing the luminescence characteristic.

Patent Assignee: SÉIKO EPSON CORP (SHIH) Inventor: KANBE S: KIGUCHI H; SEKI S

Number of Countries: 028 Number of Patents: 005

Patent Family:

Kind Date Week Applicat No Kind Date Patent No A 19980714 199908 B A2 19990120 EP 98113051 EP 892028 A 19970716 199917 A 19990212 JP 97191681 JP 11040358 A 19970730 199919 A 19990226 JP 97204697 JP 11054270 19980716 199943 19990623 CN 98117263 CN 1220404 19980715 200018 19990225 KR 9828599 KR 99013883

Priority Applications (No Type Date): JP 97204697 A 19970730; JP 97191681 A 19970716

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 892028 A2 E 44 C09K-011/06

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT

LI ET LU LV MC MK NL PT RO SE SI

JP 11040358 A 14 H05B-033/14 JP 11054270 A 15 H05B-033/10 KR 99013883 A H05B-033/10 CN 1220404 A G02F-001/00

Abstract (Basic): EP 892028 A

A composition for an organic electroluminescent (EL) element for forming a luminescent layer(s) having a certain colour, comprises: (a) a precursor of a conjugated organic polymer compound, for forming the layer; and (b) a fluorescent dye(s) for changing the luminescence characteristic of the luminescent layer. Also claimed is the manufacture of the organic EL element, comprising coating a pattern by discharging a composition containing (a) from a head by an ink-jet method, and forming a luminescent layer(s) for a certain colour by conjugating (a).

ADVANTAGE - The composition allows high precision patterning using a simple, rapid method to provide a thin film having high durability and high luminescence efficiency.

Dwg. 0/5

Title Terms: LUMINESCENT: LAYER: COMPOSITION; ELECTROLUMINESCENT: ELEMENT: COMPRISE: POLY: ALLYLENE: VINYLENE; TYPE; PRECURSOR: FORMING: LAYER:

FLUORESCENT: DYE: CHANGE: LUMINESCENT; CHARACTERISTIC

Derwent Class: A12; A85; E24; L03: P75; P81; U11; U12; U14: X26

International Patent Class (Main): CO9K-011/86; G02F-001/00; H05B-033/10;

H058-033/14

International Patent Class (Additional): B41J-002/01; C08G-061/02:

CO9D-011/00; CO9D-165/04; HO5B-033/28

File Segment: CP1; EP1: EngPl

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.*

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平11-54270

(43)公開日 平成11年(1999)2月26日

	the state of the s					
HO5B 33/1	0	H05B 3	3/10			
В41Л 2/0	1	C09K 1	1/06		Z	
C09K 11/0	98	H05B 3	3/14			
H05B 33/1		B41J :	3/04	101	Z	
		審査請求	未請求	請求項の数18	OL (f	全 15 質
(21)出版書号	特顯平9-204697	(71)出數人				
**** . * . * . * . * . * . * . * . * .			•	ーエプソン株式会		-
(22)出票日	平成9年(1997)7月30日	(ma) manuals		所僧区西新宿 2]	日4番1	芍
	•	(72)発明者				
	•			収防市大和 3 丁目	は番り特	7273
		(20) Stri ggit		ノン株式会社内		
		(72)発明者				
				W訪市大和 3 丁目	は変わり	セイコ
,		(CO) PANT NA		ノン株式会社内		
	•	(72)発明者				
				【動市大和 3 丁目	13番5号	セイコ
	·		ーエブン	ノン株式会社内		
		(74)代理人	/			

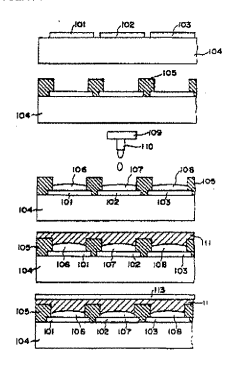
(54) [発明の名称] 有機EL素子用組成物および有機EL素子の製造方法

識別記号

(57)【要約】

【課題】インクジェット方式によるパターン形成の際、 飛行曲がりや目詰りを生じることなく簡便にかつ短時間 で精度の高いパターニングを行う。

【解決手段】主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物は、前記インクジェット用へッドのノズル面を構成する材料に対する接触角が $30^{\circ}\sim170^{\circ}$ 、粘度が1 cp ~20 cp、または表面張力が20 dyne ~70 dyne、の少なくとも1 つの条件を具備する。組成物中の前駆体としては、例えばボリビニレンフェニレンまたはその誘導体が挙げられる。蛍光色素としては、例えばローダミンルブタジエン、キナクリドンおよびそれらの誘導体が挙げられる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物

前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物 を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前 記組成物の接触角が30°~170°であることを特徴 とする有機EL素子用組成物。

【請求項2】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1 職の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、 該組成物の粘度が1cp~20cpであることを特徴とする 有機EL素子用組成物。

【請求項3】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも 種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、

前記組成物の表面張力が20 dyne~70 dyneであることを特徴とする有機BL素子用組成物。

【請求項4】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも! 種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパター ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、

前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が $30^\circ \sim 170^\circ$ であり、かつ該組成物の粘度が $1 \, \mathrm{cp} \sim 20 \, \mathrm{cp}$ であることを特徴とする有機 EL素子用組成物。

【請求項5】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも! 種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパター ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、

前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が $30^\circ \sim 170^\circ$ であり、かつ前記組成物の表面張力が20 dyne ~ 70 dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【請求項6】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1 種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパター ン形成に用いられる有機&L素子用組成物であって、

該組成物の粘度がIcp~20cpであり、かつ前記組成物

の表面張力が30 dyne~70 dyneであることを特徴とする有機BL素子用組成物。

【請求項7】 主として発光層を形成する共役系高分子 有機化合物の前駆体と、

前記発光層の発光特性を変化させるための少なくともし 種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるハターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、 前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物

制能なインタンエット用のペットに設行ったに削む組成物を吐出するノズルのノズル節を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°~170°であり、かつ該組成物の粘度が1cp~20cpであって前記組成物の表面張力が20dyne~70dyneであることを特徴とする有機Eし素子用組成物。

【請求項8】 前記発光特性は、光吸収極大波長である 請求項1ないし7のいずれかに記載の有機已し素子用組 成物。

【請求項9】 前記前駆体はボリバラフェニレンビニレンまたはその誘導体の前駆体である請求項1ないし8のいずれかに記載の有機Eし素子用組成物。

【請求項10】 前記蛍光色素はローダミンまたはローダミン誘導体である請求項1ないし9のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【請求項11】 前記蛍光色素はジスチリルビフェニル およびその誘導体である請求項1ないし9に記載の有機 E1素子用組成物。

【請求項12】 前記蛍光色素はクマリンまたはクマリン誘導体である請求項1ないも9に記載の有機EL系子用組成物。

【請求項13】 前記蛍光色素はテトラフェニルブタジエン (TPB) またはテトラフェニルブタジエン誘導体である請求項1ないし9のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【請求項14】 前記蛍光色素はキナクリドンまたはキナクリドン誘導体である請求項1ないし9のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【請求項15】 前記前駆体および前記蛍光色素が極性 溶媒に溶解または分散された状態で存在する請求項1な いし14のいずれかに記載の有機BL素子用組成物。

【請求項16】 前記蛍光色素の添加量は、面記集役系高分子有機化合物の前駆体固型分に対し0.5~10 mm %である請求項1ないし13のいずれかに記載に有機E L素子用組成物。

【請求項17】 前記組成物中には湿潤剤が含まれている請求項1ないし16のいずれかに記載の有機日上素子用組成物。

【請求項18】 前記請求項1ないし17の。 いかの 組成の有機E上素子用組成物を用いて、

インクジェット方式により前記組成物をヘー・・ 常出 させてパターンを形成する工程と、

加熱処理により前記組成物中の前記前駆体を だこ

せて発光層を形成する工程とを有することを特徴とする 有機EL素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、EL素子用組成物、特に有機EL素子用組成物に関するものである。 【0002】

【従来の技術】有機EL素子は、蛍光性有機化合物を含む固体薄膜の両面に陰棲と陽棲とを取り付けた構成を有している。電極間に電圧を印加すると、薄膜に電子及び正孔(ホール)が注入され、それらは印加された電場により薄膜中を移動し再結合する。この再結合に際し放出されたエネルギーによりエキシトン(励起子)が生成し、このエキシトンが基底状態へ戻る際にエネルギー(蛍光・リン光)を放出する現象をEL発光という。

【0003】この有機EL素子の特徴は、10V以下の低電圧で100~100000cd/m2程度の高輝度の面発光が可能となることである。また、有機化合物を用いれば、材料選択に無限の可能性があるという他の材料系にはない優位性を有している。すなわち、蛍光物質の種類を適宜選択することにより寄色から赤色までのあらゆる可視光の発光が可能になる。

[0004] ここで、素子の発光効率と安定性の重要な部分を担うのが発光層である。これまでに発光効率の向上と発光波長の変換を目的として、発光層に高効率の蛍光色素をドーピングすることが行われてきた。

【0005】従来の有機BL素子は、主として低分子系材料(ホスト材料)を使用し、これを薄膜に形成して積層型有機薄膜BL素子としたものである。このような有機薄膜BL素子は、低分子量のホスト材料に対して蛍光色素が添加されたものであり、例えば、アルミキノリノール錯体(Alq3)、ジスチリルビフェニル等の蛍光色素を添加するもの等が挙げられる。しかし、低分子材料は、ほとんどが分子性結晶を形成するものであり、非常に脆く加工が困難で、取扱いが困難である。

【0006】また、このような低分子系色素を薄膜に形成するためには、真空蒸着法が用いられているが、真空蒸着法の場合、均質で欠陥がない薄膜を得ることは困難である。さらに、形成された薄膜は安定性や強度の点で問題がある。すなわち、素子を昇温した場合に有機分子の結晶化や凝集が生じ、結晶化した部分は電極と接触できず、非発光部分(いわゆるダークスポット)を生じる問題がある。また、真空蒸着法によって数層もの有機層を形成するには長時間を要するため、効率的な素子の製造方法とは言えないものであった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、簡便 にかつ短時間で精度の高いバターニングを行うことがで きるとともに、膜設計や発光特性の最適化を簡単に行う ことができ、また発色効率の調整が容易であるとこも に、薄膜の耐久性が優れた有機EL素子用組成物および 有機EL素子の製造方法を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】このような目的は、下記 (1)~(18)の本発明により達成される。

【0009】(1) 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機 EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°~170°であることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0010】(2) 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機 EL素子用組成物であって、該組成物の粘度が1cp~20cpであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0011】(3) 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記組成物の表面張力が20dyne~70dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0012】(4) 主として発光層を形成する典役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機 EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズリコノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角ニ30°~170°であり、かつ該組成物の粘度が1cm~20cpであることを特徴とする有機EL素子用組成物

【0013】(5) 主として発光層を形成する由役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光時性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むイングジェット方式によるパターン形成に用いてもの有機 E し素子用組成物であって、前記インクシェートサのヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノス・・スル面を構成する材料に対する前記組成物の接触値では、一てルートであり、かつ前記組成物の表面張り、より引動をであることを特徴とする有機長しる一川組成物。

【Ô・0 1 4】 (6) 主として発光層を形成 ウ系 高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層。 ここで生を 変化させるための少なくとも1種の電光色は、コーンで ンクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機 E L素子用組成物であって、該組成物の粘度が1cp~2 Ocpであり、かつ前記組成物の表面張力が20dyne~7 Odyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0015】(7) 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機 EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°~170°であり、かつ該組成物の粘度が1cp~20cpであって前記組成物の表面張力が20dyne~70dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0016】(8) 前記発光特性は、光吸収極大液長である上記(1)ないし(7)のいずれかに記載の有機 EL素子用組成物。

[0017] (9) 前記前駆体はボリバラフェニレン ピニレンまたはその誘導体の前駆体である上記(1)ないし(8)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0018】(10) 前記蛍光色素はローダミンまたはローダミン誘導体である上記(1)ないし(9)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0019】(11) 前記蛍光色素はジスチリルピフェニルおよびその誘導体である上記(1)ないし(9)に記載の有機BL素子用組成物。

【0020】(12) 前記蛍光色素はクマリンまたはクマリン誘導体である上記(1)ないし(9)に記載の有機EL素子用組成物。

【0021】(13) 前記蛍光色素はテトラフェニルブタジエン(TPB)またはテトラフェニルブタジエン誘導体である上記(1)ないし(9)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0022】(14) 前配蛍光色素はキナクリドンまたはキナクリドン誘導体である上記(1)ないし(9)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0023】(15) 酶起前駆体および前記並光色素が極性溶媒に溶解または分散された状態で存在する上記(1)ないし(14)のいずれかに記載の有機とし素子用組成物。

【0024】(16) 前記蛍光色素の添加量は、前記失役系高分子有機化合物の前駆体固型分に対し0.5~10wt%である上記(1)ないし(16)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0025】(17) 前記組成物中には湿潤剤が含まれている上記(1)ないし(16)のいずれかに記載の有機 EL素子用組成物。

【0026】(18) 上記(1)ないし(17)のいずれかに記載の組成の有機EL素子用組成物を用いて、インクジェット方式により前記組成物をヘッドから噴出させてパターンを形成する工程と、加熱処理により前記組成物中の前記前駆体を高分子化させて発光層を形成する工程とを有することを特徴とする有機EL素子の製造方法。

[0027]

【発明の実施の形態】以下、本発明の有機EL素子用組成物を詳細に説明する。

【0028】本発明の有機EL素子用組成物は、主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるバターン形成に用いられる有機EL素子用組成物である。【0029】共役系高分子有機化合物の前駆体は、蛍光色素等とともに有機EL素子用組成物として薄膜に成形された後、例えば化学式(I)に示すように、加熱硬化させることによって共役系高分子有機EL層を生成し得るものをいい、例えば前駆体のスルホニウム塩の場合、加熱処理されることによりスルホニウム基が脱離し、共役系高分子有機化合物となるもの等である。

[0030] [化1]

【0031】かかる共役系高分子有機化合物は固体で強い蛍光を持ち、均質な固体超薄膜を形成することができる。しかも形成能に富みIT〇電極との密着性も高い。さらに、このような化合物の前駆体は、硬化した後は強固な共役系高分子膜を形成することから、加熱硬化前においては前駆体溶液を後述するインクジェットパターニングに適用可能な所望の粘度に調整することができ、簡便かつ短時間で最適条件の膜形成を行うことができる。

【0032】このような前駆体としては、例えばPPV (ポリ (パラーフェニレンピニレン)) またはその誘導体の前駆体が好ましい。PPVまたはその誘導体の前駆体は、水あるいは有機溶媒に可溶であり、また、ホリマー化が可能であるため光学的にも高品質の薄膜を引ることができる。さらに、PPVは強い単光を持ち、またに重結合の元電子がポリマー鎖上で非極在化して、50億億性高分子でもあるため、高性能の有機EL系1で引るこ

とができる。

 ルオキシーI、4~ フェニレンー(I - シアノビニレン) i = i 前駆体、MEH-PPV (ホリ 2~ メトキシー5~2 - エチルヘキシルオキン)] i = i = i 一パラーフェニレンビニレン) 前駆体等が挙げられる。

[0034] [(2]

MEH-PPV

(II)

【0035】PPVまたはPPV誘導体の前駆体は、前述したように水に可溶であり、成膜後の加熱により高分

子化してPPV層を形成する。

【0036】前記PPV前駆体に代表される前駆体の含有量は、組成物全体に対して0.01~10.0 wt%が好ましく、0.1~5.0 wt%がさらに好ましい。前駆体の添加量が少な過ぎると共役系高分子膜を形成するのに不十分であり、多過ぎると組成物の粘度が高くなり、インクジェット方式による精度の高いパターニングに適さない場合がある。

【0037】さらに、本発明の有機EL素子用組成物は 少なくとも1種の蛍光色素を含む。これにより、発光層 の発光特性を変化させることができ、例えば、通光層の発光効率の向上、または光吸収極大波長 (発光色) を変えるための手段としても有効である。

【0038】すなわち、蛍光色素は単に発光層材料としてではなく、発光機能そのものを担う色素材料として利用することができる。例えば、共役系高分子有機化合物分子上のキャリア再結合で生成したエキシトン、エネルギーをほとんど蛍光色素分子上に移すことができる。この場合、発光は蛍光量子効率が高い蛍光色素分子である。の場にるため、Eし素子の電流量子効率も増加する。ことがって、Eし素子用組成物中に蛍光色素を含まることにより、同時に発光層の発光スペクトルも重点ではより

のとなるので、発光色を変えるための手段としても有効 となる。

(0039) なお、ここでいう電流量子効率とは、発光 機能に基づいて発光性能を考察するための尺度であっ て、下記式により定義される。

【0040】 nE = 放出されるフォトンのエネルギー/ 入力電気エネルギー

そして、蛍光色素のドーブによる光吸収極大波長の変換 によって、例えば赤、青、緑の3原色を発光させること ができ、その結果フルカラー表示体を得ることが可能と なる。

【0041】さらに蛍光色素をドーピングすることにより、EL素子の発光効率を大幅に向上させることができる。

【0042】 蛍光色素としては、赤色の発色光を有するローダミンまたはローダミン誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく、均一で安定した発光層の形成が容易である。

【0043】このような蛍光色素として、例えばローダミンB、ローダミンBベース、ローダミン6G、ローダミン101過塩素酸塩等が挙げられ、これらを2種以上混合したものであってもよい。

【0044】また、蛍光色素としては、緑色の発色光を 有するキナクリドンおよびその誘導体であることが好ま しい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素と同様、低 分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶 性がよく発光層の形成が容易である。

【0045】さらに、蛍光色素としては、青色の発色光を有するジスチリルビフェニルおよびその誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素と同様、低分子であるため水・アルコール混合溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成が容易である。

【0046】また、香色の発色光を有する他の蛍光色素としては、クマリンおよびその誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素と同様、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成が容易である。

【0047】このような蛍光色素としては、例えばクマリン、クマリン-1、クマリン-6、クマリン-7、クマリン120、クマリン138、クマリン152、クマリン153、クマリン311、クマリン314、クマリン334、クマリン337、クマリン343等が挙げられる。

【0048】さらに別の青色の発色光を有する蛍光色素としては、テトラフェニルブタジエン (TPB) または TPB誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素等と間様、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成

が容易である。

【0049】以上のような蛍光色素は、 L 種またはU 種 以上を混合して用いることができる。

【0050】これらの蛍光色素は、前記共役系高分子有機化合物の前駆体固型分に対し、0.5~10×1%添加されることが好ましく、1.0~5.0×1%添加されることがより好ましい。蛍光色素の添加量が多過ぎると発光層の耐候性および耐久性の維持が困難となり、一方、添加量が少な過ぎると、上述したような蛍光色素を加えることによる効果が十分に得られない。

【0051】また、上記前駆体および蛍光色素は極性溶媒に溶解または分散していることが好ましい。極性溶媒は、上記前駆体、蛍光色素等を容易に溶解または均一に分散させることができるため、インクジェット用ノズルロでの有機Eし組成物中の間型分が付着したり目詰りを起こすことを防止するとともに、ノズルロにおけるインクの接触角を高く維持することに寄与し、これによってインクの飛行曲りを防止することができる。

【0052】このような極性溶媒とは、例えば、水、メタノール、エタノール等の水と相溶性のあるアルコール、N、N・ジメチルホルムアミド(DMF)、N・メチルピロリドン(NMP)、ジメチルイミダゾリン(DMI)、ジメチルスルホキシド(DMS())等の育機溶媒または無機溶媒が挙げられ、これらの溶媒をご確以上適宜混合したものであってもよい。

【0053】さらに、前記組成物中に混ಿ割が含まれていることが好ましい。これにより、組成物がインクジェットノズルロで乾燥・疑問することを有効に防止することができる。かかる湿潤剤としては、例えばブリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールが挙げられ、これらを2種以上混合したものであってもよい。

【0054】温潤剤の添加量としては、組成物主体量に 対し5~20mt%程度が好ましい。

【0055】なお、その他の添加剤、被膜安定化材料を添加してもよく、例えば、安定剤、、粘度調整剤、さ化防止剤、pH調整剤、防腐剤、樹脂エマルション、レベリング剤等を用いることができる。

【0056】上記の前駆体と蛍光色素とを含む自機目し素子用組成物は、インクジェット方式により、アーン形成に用いられる。

【0057】ここで、インクジェットフリンデ・エグによるEL素子の製造方法とは、前記組成物を基場に溶解または分散させて吐出被としてヘッドからアートでで、赤色、緑色、青色のような3原色またはその中で重めらち少なくとも1色の画素を形成することを、

【0058】 かかるインクジェットプリンディー・方式によれば、微細なパターニングを簡便にかつキー・当て行うことができる。また、吐出蚤の増減によー母シー調整が容易になるため、それによって膜の性状ではて、デンス、輝度等の発色能を容易かつ自由に制御できて、当て

きる。

【0059】このような組成物は、以下のような特性を 有するものである。

【0060】組成物はインクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面 251を構成する材料に対する接触角が $30^{\circ}\sim 170^{\circ}$ であり、 $35^{\circ}\sim 65^{\circ}$ であることが好ましい。組成物がこの範囲の接触角をもつことによって、組成物の飛行曲がりを抑制することができ、精密なパターニングが可能となる。

【0061】すなわち、この接触角が30°未満である場合、組成物のノズル面の構成材料に対する濡れ性が増大するため、組成物を吐出する際、組成物がノズル孔の周囲に非対称に付着することがある。この場合、ノズル孔に付着した組成物と吐出しようとする付着物との相互間に引力が働くため、組成物は不均一な力により吐出されることになり目標位置に到達できない所謂飛行曲がりが生じ、また飛行曲がり頻度も高くなる。また、170°を超えると、組成物とノズル孔との相互作用が極小となり、ノズル先端でのメニスカスの形状が安定しないため組成物の吐出量、吐出タイミングの制御が困難になる。

【0062】ここで飛行曲がりとは、組成物を前記ノズルから吐出させたとき、ドットの着弾した位置が、目標位置に対し 50μ の以上のずれを生じることをいう。また、飛行曲がり頻度とは、周波数7200Hzで連続吐出したとき上記の飛行曲がりが生じるまでの時間をいう。飛行曲がりは、主にノズル孔の濡れ性が不均一である場合や組成物の固型成分の付着による目詰り等によって発生し、ヘッドをクリーニングすることにより解禁することができる。この飛行曲がり頻度が高いほど頻繁なヘッドクリーニングが必要となり、インクジェット方式による。実用レベルでは飛行曲がり頻度は1000秒以上であることが必要である。

【0063】このような飛行曲がりが防止されることにより、高精細なパターニングも可能であり、しかも精度よく行うことができる。

【0064】また、前記組成物の粘度は1cp~20cpであって、2cp~4cpであることが好ましい。組成物の粘度が1cp未満である場合、前記前駆体および蛍光色素の材料中の含有量が過小となり、形成された発色層が十分な発色能を発揮し得なくなる。一方、20cpを超える場合、ノズル孔をを大きくする等の装置の仕様を変更しない限り、パターニングが困難となる。さらに、粘度が大きい場合、組成物中の固型分が析出し易く、ノズル孔の目詰りの発生頻度が高くなる。

【0065】また、前記組成物は表面張力が20dyne~70dyneであって、25dyne~40dyneが好ましい。こ

の範囲の表面張力にすることにより、上述した接触角の場合と同様、飛行曲がりを抑制し、飛行曲がり頻度を低く抑えることができる。表面張力が20 dyne未満であると、組成物のノズル面の構成材料に対する濡れ性が増大するため、上記接触角の場合と同様飛行曲がりが生じ、飛行曲がり頻度が高くなる。また、70 dyneを超えるとノズル先端でのメニスカス形状が安定しないため、組成物の吐出量、吐出タイミングの制御が困難になる。

【0066】また、本発明の有機8L素子用組成物は、上述した接触角、粘度および表面張力について少なくとも1つについて数値範囲を満足するものであるが、2以上の任意の組合せの特性について条件を満足するもの、さらにはすべての特性について満足するものであってもよい。これによって、インクジェット方式により適した組成物とすることができる。

【0067】本発明の有機EL素子の製造方法は、上記 EL素子用組成物をインクジェット用ヘッドのノズル孔 から噴出させてパターンを形成する工程と、加熱処理に より前記組成物中の前記前駆体を高分子化させて発光層 を形成する工程とを有することを特徴とするものであ る。これによれば、高分子化させる前の共役系高分子を 機化合物の前駆体組成物を材料として用いるため、組成 物材料の前記接触角、粘度および表面張力の自由度が失 きく、したがって、組成物溶液を任意の位置に任意の製 を吐出することができるため、精密なパターニングが可 能となり発光層の発光特性や膜性状を容易に制御することができる。

【0068】本発明の有機EL素子の製造方法において 使用されるインクジェット用ヘッドの構造を図されよび 図3に示す。

【0069】当該インクジェット用ヘッド10は、例えばステンレス製のノズルプレート11と振動板13をを備え、両者は仕切部材(リザーバブレート)13を介して接合されている。

【0070】ノズルブレート11と振動板13との間には、仕切部材15によって複数の空間19と波割り21とが形成されている。各空間19および波溜り21の内部は本発明の組成物で満たされており、各空間19と波溜り21とは供給口23を介して連通している

【0071】さらに、ノズルブレート11には、空間19から組成物をジェット状に噴射するためのノニされ25が設けられている。一方、振動板13には、改部021に組成物を供給するための孔27が形成されている。 【0072】また、振動板13の空間19に毎回する面と反対側の面上には、前記空間19の位置に母売させて

【0073】この圧電素子29は1対の電機31の間に 位置し、通電すると圧電素子29が外側に関いするよう に撓曲し、同時に圧電素子29が接合しているもの板1 3も一体となって外側に撓曲する。これにより一切1

圧電素子29が接合されている。

9の容積が増大する。したがって、空間19内に増大した容積分に相当する組成物が液溜り21から供給口23を介して流入する。

【0074】次に、圧電素子29への通電を解除すると、該圧電素子29と振動板13はともに元の形状に戻る。これにより空間19も元の容積に戻るため空間19内部の組成物の圧力が上昇し、ノズル孔25から基板に向けて組成物が噴出する。

【0075】なお、ノズル孔25の周辺部には、組成物の飛行曲がり・孔詰まりを防止するために撥水層26が設けられている。

【0076】すなわち、図3に示すように例えば、Ni ーテトラフルオロエチレン共析メッキ層からなる撥水層 26が設けられている。

[0077] このようなヘッドを用いて、例えば赤・資・緑の3原色に対応する組成物を所定のパターンで吐出することにより、有接発光層をそれぞれ設け、画素を形成することができる。

【0078】このようなインクジェット方式によれば、 任意の組成物量、組成物の噴射回数、形成パターンを容 易かつ簡便に調整することができ、これにより発光層の 発光特性、膜厚等の膜性状を制御することが可能とな る。

【0079】また、これにより形成された薄膜には真空 蒸輸法において問題となるダークスポットの発生等の問題もなく、優れたEL素子を得ることができる。

[0080]

【実施例】以下、本発明の異体的実施例について説明す ス

【0081】1、有機EL素子のパターンの形成

(実施例1)表1に示す組成の有機EL素子用組成物を 図1に示すような方法によりインクジェット用/ズルか ら吐出し、パターンを形成した。

[0082]

[表1]

(実践例1)

組成物	材料名	含有量(vt3)	
常躯体	PPV前駆体大溶液 (L.5+tit) (水/カル4-5/35 の部合溶液)	25	
	グリセリン	5	
温温期	ジエチレングリコール	10	
德性溶解	DMF (N.N-ジメチルホルムアミド)	60	
蛍光色素	ローダミンB	0.0075 (前駆体固型分比: 2xt%)	

【0083】図1に示すように、ガラス基板104上に ITO透明画素電極101、102、および103をフォトリソグラフィーにより、100 μ mピッチ、0.1 μ m厚のパターンを形成する。

【0084】次に、ITO透明画素電極間を埋め、光遮 断層とインク垂れ防止用壁とを兼ねた樹脂ブラックレジ スト105をフォトリソグラフィーにより形成する。ブ ラックレジストは幅20μm、厚さ2.0μmとした。 【0085】さらに、インクジェットブリント用装置1 09のヘッド110から上記の組成物を吐出した。

【0086】(実施例2)ローダミンBの代わりに青色 蛍光色素としてジスチリルピフェニルを添加した以外は 上記実施例1と同様にしてインクジェットフリント用装 置109のヘッド110から組成物を吐出した

[0087]

【表2】

(実施例2)

組成物	材料名	合有量 (vtX)	
前整体	PPV前駆体大溶液(1.5mt%) (水/タラ/-テ=5/85 の混合溶液)	25	
	グリセリン	5	
湿漉剤	ジエチレングリコール	10	
極性溶媒	DMF (N.M-ジメチルホルムアミド)	60	
蚁光色素	ジスチリルピフェニル	0.0075 (前駆体超型分比: 2*t%)	

【0088】(実施例3)ローダミンBの代わりに緑色

9のヘッド110から組成物を吐出した。

蛍光色素としてキナクリドンを添加した以外は、上記実施例1と同様にしてインクジェットブリント用装置10

[0089]

【表3】

(実施貿3)

組成物	材料名	合有量 (wis)
茅服体	PPV前駆体水溶液 (1.5et%) (水/クタールー8/95 の混合溶液)	25
-market	グリセリン	5
混識剤	ジエチレングリコール	10
種性溶媒	DMF (N.N-ジメチルホルムアミド)	60
炭光色素	キナクリドン	0.0075 (沖郵 体超型分比: 2 wt%)

【0090】(実施例4)ローダミンBの代わりに青色 蛍光色素としてクマリン6を添加し、湿潤剤をグリセリ ン3 wt %およびジエチレングリコール12 wt %とした以 外は、上記実施例1と同様にしてインクジェットプリン ト用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。 【0091】

【表4】

(実施男4)

粗积幅	材料名	合有量 (stt)	
熊駆体	PPV前配体水溶液(1.5et%) (水/分/-4-5/96 の混合溶液)	25	
	グリセリン	3	
温酒料	ジェチレングリコール	12	
新性海峡	DMF (N.N-ジメチルホルムアミド)	60	
蛍光色素	クマリン6	0.0075 (阿羅体面型分比: 2mt%)	

【0092】 (実施例5) ローダミンBの代わりに背色 蛍光色素としてTPB (テトラフェニルブタジエン) を 添加した以外は、上記実施例1と同様にしてインクジェ ットブリント用装置109のヘッド110から組成物を

吐出した。 【0093】

【表5】

(実施祭5)

調成機	材料名	含有量 (wt%)	
煎躯体	PPV前駆体水溶液 (1.5mt%) (水/メラシーシーラ/5/5 の混合溶液)	25	
	グリセリン	5	
湿潤料	ジエチレングリコール	10	
德 拉洛斯	DMF(M.B-ジメチルホルムアミド)	50	
蛍光色素	TBP (テトラフェニルブタジエン)	0.0075 (前駆体固型分比: 2xt米)	

同様にしてインクジェットブリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

[0095]

【表6】

(実施例6)

組成物	材料名	含有量(etS)
加斯林	CN-PPV前駆体水溶液(i. 5mt%) (水/メウ/-4=5/85 の複合溶液)	25
	グリセリン	5
溢透利	ジエチレングリコール	10
極性溶媒	DMF (H.N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	キナクリドン	0、0075 (前曜体面型分 比: 2et%)

【0096】(比較例1)表7に示すように、PPV前駆体水溶液を50wt%、ローダミンBの代わりに緑色蛍光色素としてキナクリドンを添加し、湿潤剤としてグリセリン20wt%およびジエチレングリコール20wt%、極性溶媒のDMFを10wt%含有する組成物を用いて、

上記実施例1と同様にしてインクジェットフリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

[0097]

【表7】

(比較例1)

組成物	材料名	含有量 (rt%)
兼駆体	PPV前驱体水溶液(1.5et%) (水/約/-4-5/35 の混合溶液)	50
	グリセリン	20
沿海州	ジエチレングリコール	20
医性溶媒	DMF (R.R-ジメチルホルムアミド)	10
读光色素	キナクリドン	0.0075 (前駆体固型分比: 1 #1%)

【0098】(比較例2) 表8に示すように、ローダミンBの代わりに育色蛍光色素としてクマリン6を添加し、極性溶媒としてDMFを75mt%含有し、湿潤剤を含まない組成物を用いて、上記実施例1と同様にしてイ

ンクジェットプリント用装置 109のヘッド 110から 組成物を吐出した。

[0099] 【表8】

(比較例2)

組成物	材料名	含有量(vt%)
前駆体	PPV前駅体水溶液(1,5+t%) (水/対/	25
-	グリセリン	0
湿潤剤	ジエチレングリコール	o
省性均衡	DMF (N.N-ジメチルホルムアミド)	75
蛍光色素	クマリン6	0.0075 (前区体基型分 比: 2xt%)

【0100】 (比較例3) 表9に示すように、PPV前 駆体水溶液を50wt%、湿潤剤としてグリセリン10wt %およびジエチレングリコール10wt%、極性溶媒のD MFを30wt%含有する組成物を用いて、上記実施例1 (比較例3) [0101]

【表9】

組成物	材料名	含有量(etfk)
旅遊体	PPV前駆体水溶液(1.5mt%) (水/炒/-5-5/55 の混合溶液)	50
Service de la constante de la	グリセリン	10
· 温海刺	ジエチレングリコール	20
優性溶構	DMF (N.N-ジメチルホルムアミド)	30
位光色素	ローダミンB	0.0075 (約聚体固型分比: 1 st%)

[0102] 2. 組成物の物理的性質および吐出特性の評価

上述の実施例1~6 および比較例1~4の各組成物の接触角、粘度および表面張力を測定した。

【0103】また、これらの組成物をインクジェット用プリンタ〈エブソン社製MJ-500C、ノズル面の構成材料:テトラフルオロエチレン-Ni共析メッキ搬水層)のノズル孔から吐出し、パターニングを行った。

【0104】組成物を吐出する際、組成物の飛行曲がり 頻度およびノズル孔の目詰り頻度を調べた。

[0105] A. 接触角

JIS K3211の接触角の測定方法にしたがって、 前記ノズル面の構成材料に対する前記組成物の接触角を 測定した。

【0106】B. 粘度

温度20℃における上記各組成物の粘度をE型粘度計を 用いて測定した。

【0107】C. 表面張力

(実験結果)

各組成物の表面張力ァについて、以下のように滴下法に よる測定を行った。

【0108】液体を断面が平らな円形の管の口から静かに滴下すると、液滴はその重量が表面張力に打ち勝つようになったときに落下する。 1 流の質量をmとすれば液滴を下に引っ張る力はmgであり、これを上に引き上げる力は $2\pi r$ r である(r は管口の外側の半径)。この関係から、mを測定して組成物の表面張力 r を求めた。

【0109】D、飛行曲がり頻度

組成物を連続吐出(周波数7200 Hz) したときの前記 飛行曲がりが生じるまでに要する時間を測定した。

【0110】E. ノズル孔の目詰り頻度

組成物を連続吐出(周波数7200Hz)し、析出した組成物の周型分等によりノズル孔が目詰りし、吐出不能になった状態に至るまでに要する時間を測定した。

【0111】これらの結果を表10に示す。

[0112]

【表10】

粗戏物	松度 (cp)	表面整力 [dyne]	统统用 ["]	飛行曲がり頻度(秒)	目詰まり禁度(秒)
突旋的1	3.72	32.9	59	3. 000	10,000以上
実施例2	3, 60	30. 1	60	2. 800	10.000以上
実施例3	3. 62	39. 6	40	2, 800	10.000以上
実施例4	2.80	31, 6	38	2, 900	10,000以上
実施例5	3. 58	33. 2	. 36	3, 000	9, 000
突動們 6	3.86	33.6	64	2, 800	9, 000
比較實1	30, 3	18. 5	20	100	1.000
比較何2	0. 9	90	175	200	10.000UF
H akii a	25	15	28	組織物の引	出不能

【0113】表10に示すように、実施例1~6の各組成物はいずれも飛行曲がり頻度およびノズル孔の目詰り頻度は低く、十分に実用レベルに達するものであった。

【0 1 1 4】特に、組成物の接触角、粘度および表面張 カの全てが本発明で規定される数値範囲に入る場合、飛 行曲がり頻度やノズル孔の目詰り頻度が低く、極めて優 れたものであった。

【0115】これに対し、比較例1の組成物はノズル孔周囲に付着し易く、また、組成物を吐出させた際、飛行曲がり頻度およびノズルの目詰り頻度が高く実用性に乏しいものであった。比較例2の組成物は、飛行曲がり頻度が高く精細なパターニングに適さないものであった。また、比較例3の組成物は直ちにノズル孔が目詰まりし、組成物を吐出させることができなかった。

【0116】3、有機EL素子の形成

次に、実施例1~6の各組成物からなる簡を窒素雰囲気下で150℃、4時間加熱処理し、組成物中の前駆体を高分子化させることにより赤色、緑色、青色を発色する各発光層106(赤)、107(繰)または108

(青)を形成した。

【0117】次に、ドービングしていないアルミニウムキノリノール錯体を真空蒸着することによりの、1μmの電子輸送層111を形成した。この電子輸送層111は、陰極からの電子注入を容易にし、また、陰極から発光部分を遠ざけることにより電極消光を防ぎ、陰極との良いコンタクトを形成することに寄与する。

【0118】最後に、対向電極として厚さり、Samの A1L1反射電極112を蒸着法により形成し、所機E L素子を作成した。

【0119】4、発光層の発光特性および膜特性の評価

前述の実施例1~6の組成物から作製した発光層の発光 特性および膜特性について下記の方法により評価をした。

【0120】F,発光開始電圧

所定の電圧を素子に印加し、1 cd/m2 の発光輝度を観 測したときの印加電圧を発光開始電圧 [Vth]とした。

【0121】G. 発光寿命

安定化処理後の初期輝度を100%とし、標準波形で一定の電流を印加して連続的に発光させ、輝度の変化を測定し、初期輝度に対し50%に低下するまでの時間を発光寿命とする。

【0122】なお、駆動条件は、室温:40℃、湿度:

23%、電流密度: 20mA/cm2である。

【0123】H, 発光輝度

電流密度を20mA/cm2としたときの輝度を観測する。

【0124】[, 吸収極大波長

各発光層の吸収極大波長を測定した。

【0125】], 成膜安定性

発光層を200℃で60分間加熱した後、発光層のクラックや変形等の発生状況を顕微鏡で観察した。

【0126】これらの結果を表11に示す。

[0127]

【表11】

	先光器给堆纸[544]	光光寿命[br]	光光算接 [cd/u*]	吸収極大波長[nm]	成績安定性
夹箱 併 1	3.0	5000	2000	620	0
夹箱师 2	4.5	4900	1800	420	O.
夾雜祭 3	4 . 2	4800	1700	530	0
夹戴例 4	4.8	4900	1900	480	0
美施例 5	4.0	4800	1900	430	0
更推明 8	5. 6	4500	1850	530	0

【0128】表11からもわかるように、実施例1~6の組成物を用いて形成された発光層の発光特性および膜性状はいずれも優れたものであった。すなわち、ダークスポットの発生がなく、また、高輝度・長寿命の発光層が得られた。

【0129】以上、本発明の有機EL素子用組成物および有機EL素子の製造方法について、図示の各実施例にしたがって説明したが、本発明はこれらに限定されるものではなく、例えば各層の間に任意の機能性中間層を設ける工程があってもよい。また、発光特性を変化させるために添加される蛍光色素は極性溶媒に溶解または均一に分散し得るものであれば、これらに限られるものではない。

【0130】さらに、インクジェット用ブリンタのノズル面を構成する材料も、実施例のものに限られるものではない。

[0131]

【発明の効果】以上述べたように、本発明の有機EL素子用組成物によれば、発光材料の幅広い選択によりEL発光素子の合理的設計が可能となる。すなわち、共役高分子系有機化合物と蛍光色素との組合せにより、種々の表示光を得ることができるためフルカラー表示が可能となる。したがって、高輝度・長寿命で多種多様なEL素

子設計を展開することができる。・

【0132】また、本発明の前記組成物は、発光層形成のためにインクジェット方式を適用することができ、その際、組成物の飛行曲がりやノズル孔の目詰り等を生じることなく、簡便にかつ短時間で精度の高いバターニングを行うことができる。そして、膜設計や発光特性の最適化を簡単に行うことができ、また発色効率の調整が容易であるとともに耐久性に優れた発光層を形成することができる。

【0133】また、発光層材料として加熱硬化させることにより高分子化する前駆体を含むものであるため、接触角、粘度または表面張力の条件設定の自由度が大きく、インクジェット用の吐出被として適した条件に容易に調製することができる。

【0134】さらに、本発明の有機EL素子用組成物の製造法によれば、膜厚、ドット数等の条件を任意に調整可能であるため発光層の発光特性を容易に制御することができ、発光素子のサイズやパターンも任意に設定することができる。

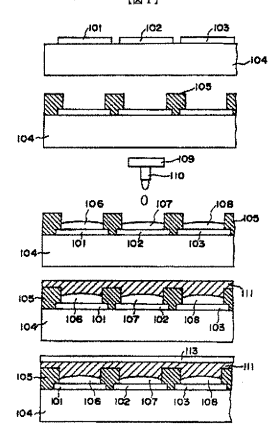
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の有機 E L 素子の製造方法の主母を示す 断面図である。

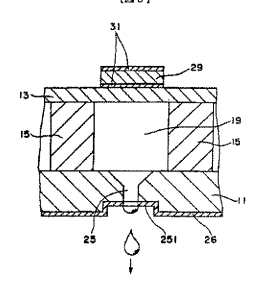
【図2】有機EL素子の製造に用いられるイン・シェッ

【図3】図2に示すインクジェット用ブリンタヘッドの 101 透明画素電極 ノズル部分の断面図である。 102 透明画素電極 【符号の説明】 103 透明画素電極 10 インクジェット用ヘッド 104 ガラス基板 11 ノズルブレート 105 樹脂ブラックレジスト 13 振動板 106 有機発光層(赤) 15 仕切り部材 107 有機発光層(緑) 19 空間 108 有機発光層(青) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
【符号の説明】 103 透明画素電極 10 インクジェット用ヘッド 104 ガラス基板 11 ノズルブレート 105 樹脂ブラックレジスト 13 振動板 106 有機発光層(赤) 15 仕切り部材 107 有機発光層(緑) 19 空間 108 有機発光層(青) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
10 インクジェット用ヘッド 104 ガラス基板 11 ノズルプレート 105 樹脂ブラックレジスト 13 振動板 106 有機発光層(赤) 15 仕切り部材 107 有機発光層(緑) 19 空間 108 有機発光層(青) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
11 ノズルブレート 105 樹脂ブラックレジスト 13 振動板 106 有機発光層(赤) 15 仕切り部材 107 有機発光層(緑) 19 空間 108 有機発光層(青) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
- 13 振動板 106 有機発光層 (赤) 15 仕切り部材 107 有機発光層 (緑) 19 空間 108 有機発光層 (青) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
15 仕切り部材 107 有機発光層(緑) 19 空間 108 有機発光層(青) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
19 空間 108 有機発光層(育) 21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
21 液溜り 109 インクジェットブリント装置
23 供給口 110 ヘッド
25 ノズル孔 111 電子輸送層
26 撥水曆 1.1.2 対向電極
27 孔 251 ノズル面
2 9 圧電素子

【図1】



[図3]



[図2]

